## ⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-172292

@Int_Cl_4		識別記号	庁内整理番号		❸公開	昭和60年	(198	85)9月5日
C 12 P C 07 B //(C 12 P	13/04 55/00 13/04		8213-4B 7457-4H					
C 12 R	1:38) 13/04		6760-4B					
`C 12 R	1:01)		6760-4B	審査請求	未請求	発明の数	1	(全3頁)

藤沢市本鵠沼2-12-23

**劉発明の名称** 

者

牧

口

ホモシステインのラセミ化方法

创特 願 昭59-26935

御田 願 昭59(1984)2月17日

②発 明 村 武 史 逗子市久木 4-10-8 砂発 明 者 左右田 健 次 宇治市木幡御蔵山45-61  $\blacksquare$ 中 英 彦 京都市伏見区日野慈悲町21-10 砂発 明

信 義

の出 類 三井東圧化学株式会社 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

#### 1発明の名称

ホモシステインのラセミ化方法

#### 2 特許請求の範囲

シュードモナス属またはアエロモナス属に属す る閣株を培養し、その培養物またはその培養物か 5分離した培養菌体またはその培養菌体からの抽 出物の存在下で、ホモシステインをラセミ化する ことを特徴とするホモシステインのラセミ化方法。 3.発明の詳細な説明

本発明は、ホモシステインをラセミ化する方法 に関し、更に詳しくは、シュードモナス(Pseudomonas ) 慰またはアエロモナス ( Aeromonas ) **奥に属する菌株を培養し、その培養物またはその** 培養物から分離した培養菌体またはその培養菌体 からの抽出物の存在下で、ホモシステインをラセ ミ化する方法に関する。

ホモシステインは、 Lーシステインまたは Lー・ メチオニン合成用の原料として使用される。

ホモンステインは分子中に不斉炭素1個を保有 するアミノ酸であり、 L型および D型が存在する。 発酵法および酵素法で得られるホモシステインは 通常L型であり、合成法で得られるホモシスティ ンは通常DL型である。必要に応じてホモシステ インを光学分割とラセミ化の繰り返しによって、 Dーホモシステインから Lーホモシステインまた はLーホモシステインからDーホモシステインに 変換し得る。

従来ホモシステインのラセミ化方法としては、 ホモシステインの水溶液を高温高圧処理する方法 が知られているが、との方法は次のような欠点を 有する。即ち、(1)高圧加熱操作を必要とするため にラセミ化に多量のエネルギーを必要とする。(2) 共存する他のアミノ酸もラセミ化する。例えば、 D-ホモシステインと L-システインの混合液の 場合、D-ホモシステインのみならず、L-シス テインをもラセミ化する。(3)共存する酵素をも失 活させる。例えば、シスタチオニンβーシンター ゼとトーシスタチオナーゼの存在下、DLーホモ

システィンから Lーシスティンを製造する工程に おいて、未反応の Dーホモンスティンをとの方法 でラセミ化処理すると、生成した Lーシスティン をラセミ化するのみならず、反応を触媒する酵素 をも失活させる。

本発明者らは、前記の欠点のないラセミ化方法を を 極々検討した結果、 シュードモナス 属または ア エロモナス 属に 属する ある 選 株の 培養物 または そ の 培養物 から分離した 培養 菌体、 または その 培養 菌体 からの 抽出物の 存在下で、 ホモンステインが ラセミ化する ことを 見出し、 その 発見に基づいて 本 発明 を 完成させた。

本発明の実施には、シュードモナス属またはアエロモナス属に属する多くの関株が用いられ、例えば、後述の実施例に示したように、シュードモナス・プチダ(Pseudomonas putida) I F O 12996、アエロモナス・ブンクタータ・サブスピーシーズ・キャビエ(Aeromonas punctata subspecies caviae) MT-10243 ( PERM BP-21 ) などが用いられる。

酸第二水素カリウム、塩化カリウム、塩化ナトリウム、硫酸マグネンウム、硫酸第一鉄なども必要 に応じて使用すると好都合である。

本発明に使用する酵素顔としては、微生物の培養物そのまま、または、培養液から遠心分離などの方法により採取した生閣体、その乾燥菌体あるいは菌体を破砕、自己消化、超音波処理などの処理により得られた菌体処理物、更にはこれらの菌体よりの抽出物並びに該抽出物より得られる酵素の粗製物が利用可能である。勿論、これらの固定化酵素または固定化菌体でもよい。

ホモシステインのラセミ化反応は、水溶液中で 行なわれるが、ホモシステインの濃度には特に削 限はない。

反応温度は20~50℃、反応液のpHは5~10 の範囲内が好適である。

次に実施例により本発明を説明するが、実施例におけるホモンステインのラセミ化の程度は、旋 光度および液体クロマトグラフィーでD体、L体 を分離定量することにより行なった。なお、多は これら微生物の培養は、通常、振園培養あるいは通気投枠深部培養などの好気的条件下で行なう。 培養温度は、20~50℃であり、培養中の培地のpHは、中性または微アルカリ性附近に維持する ことが望ましい。培養期間は、通常、1~3日間

超地に使用する炭素源は、使用酸素源は、使用的なりに使用する炭素源は、使用酸素源を用いてもよいの種類を用いてもよい。即ち、炭素源としては、グルコース、酸物では、グルコース、酸物では、グルコース、酸物では、グルコース、酸物では、グルコース、酸物では、グルコース、酸物では、が使用では、変素がある。更に無機物として炭酸第一水素カリウム、類の質量を受ける。更に無機物として炭酸原子を受ける。更に無機物として炭酸原子を

全て重量がで示した。

#### 奥施例1

シュードモナス・プチダ IPO 12996 を次の組成 の培地 5 0 mlを入れた坂口フラスコに一白金耳接 個し、 3 0 ℃で 2 4 時間振炽培養した。

培地組成肉エキス1.0 %ペプトン0.5 %

酵母エキス 0.1%

初期 pH 7.0

夹施例 2

実施例1の Lーホモンステインの代りに、 Dーホモンステインを用いて同様に試験した。 反応液を分析した結果、 Dーホモンステイン 3.3 g、 Lーホモンステイン 2.5 gが含まれていた。

#### 奥施例 3

実施例1のシュードモナス・ブチダ IFO 12996 の代りに、アエロモナス・ブンクタータ・サブスピーシーズ・キャビエ MT-10243 (微工研条寄第21号)を用いて同様に試験した。反応液を分析した結果、Lーホモンステイン 3.1 9、Dーホモシステイン 2.8 9 が含まれていた。

### 実施例 4

実施例 3 の L ー ホモンステインの代りに、 D ー ホモンステインを用いて同様に試験した。 反応液を分析した結果、 D ー ホモンステイン 3 0 9 、 L ー ホモンステイン 2 9 9 が含まれていた。

特許出顧人

三井東圧化学株式会社

**DELPHION** 

46699-2001



RESEARCH

PRODUCTS

INSIDE DELPHION

Conous Seven and August 100 col

My Account

Search: Quick/Number Boolean Advanced Der

# The Delphion Integrated View

Get Now: PDF | File History | Other choices Tools: Add to Work File: Create new Work View: INPADOC | Jump to: Top Go to: Derwent Ema

JP60172292A2: METHOD OF RACEMIZATION OF HOMOCYSTEINE

Prwent Title:

Racemisation of homocysteine - using culture of Aeromonas

Pseudomonas strain [Derwent Record]

ি Inventor:

♥Title:

JP Japan

**NAKAMURA TAKESHI:** 

**SODA KENJI**:

**TANAKA HIDEHIKO**;

**MAKIGUCHI NOBUYOSHI:** 

MITSUI TOATSU CHEM INC

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed:

**1985-09-05** / 1984-02-17

Application

JP1984000026935

Number:

§ IPC Code: Advanced: C07B 55/00; C12P 13/04; C12R 1/01; C12R 1/38;

Core: C12P 13/00; more...

IPC-7: C07B 55/00; C12P 13/04;

Priority Number:

1984-02-17 JP1984000026935

PAbstract:

PURPOSE: To racemize the titled compound useful for synthesizing L-cysteine, etc. under mild conditions without racemizing other amino acids, by cultivating a strain belonging to the genus Pseudomonas, treating homocysteine in the presence of

the culture or cultivated mold.

CONSTITUTION: A strain belonging to the genus Pseudomonas (e.g., Pseudomonas putida IFO 12996, etc.) or to the genus Aeromonas (e.g., Aeromonas punctata subspecies caviae MT-10243, etc.) is cultivated, and in the presence of the culture or a bacterial cell separated from the culture or an extract obtained from the bacterial cell, homocysteine is treated with an aqueous solution containing pyridoxal phosphate, 1,4-dithiothreitol, and sodium

pyrophosphate, to racemize homocysteine.

COPYRIGHT: (C)1985, JPO& Japio

₽ Family:

None

CHEMABS 104(05)033046P CAN104(05)033046P

Info:







Nominate this for the Gallery...





THOMSON

Copyright © 1997-2006 The Thoi

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact U

BEST AVAILABLE COPY